



Klinisch-dermatologische Anwendungsstudie unter dermatologischer und gynäkologischer Kontrolle

Das Testprodukt wurde über einen Zeitraum von acht Wochen während zwei aufeinanderfolgender Menstruationszyklen von 20 Probandinnen angewendet. Es kam aus klinisch-dermatologischer und fachärztlicher Sicht zu keinerlei relevanten Hautreaktionen im Testareal, das Produkt wurde

sehr gut

vertragen.

Es wurden weder Intoleranzreaktionen im Sinne einer Irritation noch allergische Reaktionen (Kontaktdermatitis) festgestellt. Epikutantestungen nach internationalen Richtlinien nach Abschluss der Anwendungszeit bestätigen, dass es bei keiner Testperson zur Sensibilisierung durch das Produkt gekommen ist. Entsprechend liegt aus dermatologischer Sicht für das getestete Produkt kein hohes Irritations- und Sensibilisierungspotential bei bestimmungsgemäßem Gebrauch vor.

